



UNITED STATES PATENT AND TRADEMARK OFFICE

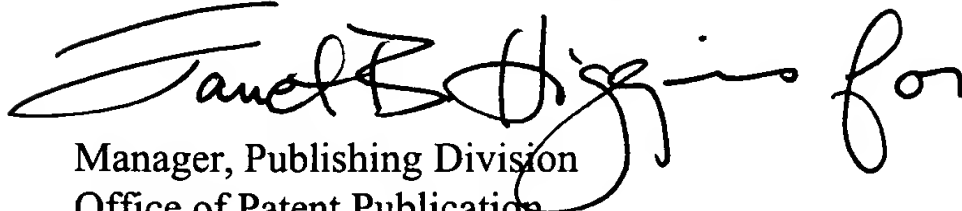
UNITED STATES DEPARTMENT OF COMMERCE
United States Patent and Trademark Office
Address: COMMISSIONER FOR PATENTS
P.O. Box 1450
Alexandria, Virginia 22313-1450
www.uspto.gov

APPLICATION NO.	FILING DATE	FIRST NAMED INVENTOR	ATTORNEY DOCKET NO.	CONFIRMATION NO.
09/869,956	10/15/2001	Frank Kappe	KAPPE=1	4398
1444	7590	06/07/2006	EXAMINER	
BROWDY AND NEIMARK, P.L.L.C. 624 NINTH STREET, NW SUITE 300 WASHINGTON, DC 20001-5303			KOSLOW, CAROL M	
			ART UNIT	PAPER NUMBER
			1755	

DATE MAILED: 06/07/2006

PRIORITY ACKNOWLEDGMENT

- ☒ 1. Receipt is acknowledged of priority papers submitted under 35 U.S.C. 119. The papers have been placed of record in the file.
- ☐ 2. Applicant's claim for priority, based on papers filed in parent Application Number _____ submitted under 35 U.S.C. 119, is acknowledged.
- ☐ 3. The priority papers, submitted _____, after payment of the issue fee are
- ☐ acknowledged
While the priority claim or certified copy filed will be placed in the file record, neither will be reviewed and the patent when published will not include the priority claim.
See 37 CFR 1.55(a)(2).
 - ☐ not acknowledged since the processing fee in 37 CFR 1.17(i) has not been received.
- ☐ 4. For utility and plant applications filed on or after November 29, 2000, the priority claim is not entered because the claim was not presented within the time limit required by 37 CFR 1.55(a)(1). A petition to accept a delayed claim for priority under 35 U.S.C. 119(a) - (d) or (f), or 365(a) may be filed. See 37 CFR 1.55(c) and MPEP 201.14(a).


Manager, Publishing Division
Office of Patent Publication
(703) 305-8388

For 09/869956

PCT/EP00/11069

BUNDESREPUBLIK DEUTSCHLAND



PRIORITY DOCUMENT

SUBMITTED OR TRANSMITTED IN
COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)

Prioritätsbescheinigung über die Einreichung einer Patentanmeldung



Aktenzeichen: 199 53 924.3

Anmeldetag: 10. November 1999

Anmelder/Inhaber: Bundesdruckerei GmbH, Berlin/DE;
Leuchtstoffwerke Breitung GmbH, Breitung/DE

Bezeichnung: Zinksulfidische Elektroluminophore sowie Verfahren
zu ihrer Herstellung

IPC: C 09 K und H 05 B

Die angehefteten Stücke sind eine richtige und genaue Wiedergabe der ursprünglichen Unterlagen dieser Patentanmeldung.

München, den 1. Dezember 2000
Deutsches Patent- und Markenamt
Der Präsident
Im Auftrag

PATENTANWALT

DR.-ING. PETER RIEBLING

Dipl.-Ing.

EUROPEAN PATENT & TRADEMARK ATTORNEY

Postfach 3160
D-88113 Lindau (Bodensee)
Telefon (0 83 82) 7 80 25
Telefon (0 83 82) 96 92 -0
Telefax (0 83 82) 7 80 27
Telefax (0 83 82) 96 92 -30
E-mail: Riebling@t-online.de

5

12547.4-B1527N-31-des

10

01.10.99 08:26

Anmelder : Bundesdruckerei GmbH, Oranienstrasse 91, 10958 Berlin

und

Leuchtstoffwerke Breitung GmbH,

An der langen Sömmle

15

D-98597 Breitung

Zinksulfidische Elektroluminophore sowie Verfahren zu ihrer Herstellung

20

Gegenstand der Erfindung sind feinkörnige elektrolumineszierende Phosphore auf der Basis von Zinksulfid (ZnS) sowie Verfahren zu ihrer Herstellung.

25

Derartige Phosphore sind zumeist mit Kupfer (Cu), wahlweise aber auch mit Kupfer und/oder Gold (Au) sowie mit Kupfer und Mangan (Mn) dotiert und enthalten darüber hinaus einen oder mehrere Koaktivatoren, wobei zu diesem Zwecke zumeist Halogenidanionen (Cl, Br, I) oder bestimmte dreiwertige Kationen (z. B. Al, Ga, In) in das ZnS-Gitter eingebaut werden.

30

In Abhängigkeit von ihrer konkreten chemischen Zusammensetzung emittieren die zinksulfidischen Elektroluminophore im blauen, grünen oder gelb-orangen Bereich des sichtbaren Spektrums. Sie werden in der Technik zur Herstellung von Elektrolumineszenzlampen eingesetzt, die entweder zur Hintergrundbeleuchtung von LCD-Displays (Uhren, Taschenrechner, Mobiltelefone, Instrumentenbeleuchtung

Hausanschrift:
DR. F. A. RIEBLING
D-88131 Lindau
Bankkonten:
Bayerische Vereinsbank (B) Nr. 1257 110 (BLZ 600 202 90)
Hypo-Bank Lindau (B) Nr. 66 70-326 843 (BLZ 733 204 42)
Volksbank Lindau (B) Nr. 51 222 000 (BLZ 650 920 10)
VAT-NR: DE 129020439

Postscheckkonto
München
414 848-808
(BLZ 700 100 80)

Mündliche Vereinbarungen bedürfen der schriftlichen Bestätigung
Sprechzeit nach Vereinbarung

etc.) oder aber als Leucht- und Markierungselemente z.B. in Flugzeugen und Kraftfahrzeugen, in Innenräumen von Gebäuden und an deren Fassaden sowie in Werbeinstallationen u.s.w. angewendet werden.

- 5 Es ist bekannt, daß zinksulfidische Elektroluminophore im Vergleich zu technischen Leuchtstoffen für die UV-, Röntgen- und Kathodenstrahlanregung eine verhältnismäßig geringe Lebensdauer aufweisen. Die Halbwert-Lebenszeit (das ist die Zeit, in der die Helligkeit der EL-Phosphore auf die Hälfte ihres ursprünglichen Wertes absinkt) unverkapselter Elektroluminophore beträgt nur einige hundert
- 10 Stunden. Es ist dabei eine verbreitete Ansicht, daß die Lebensdauer neben anderen Faktoren wesentlich von der Korngröße der Elektroluminophore beeinflusst wird. Dies ist einer der Gründe dafür, warum handelsübliche ZnS-EL-Phosphore typischerweise mittlere Korngrößen im Bereich von 20 bis 40 μm aufweisen.
- 15 Derart große Pigmente können aber nur eingeschränkt zu qualitativ hochwertigen Schichten verarbeitet werden. So müssen bei den gewöhnlich zur Anwendung kommenden Siebdrucktechniken vergleichsweise grober Siebe eingesetzt werden, wodurch Trockenschichtdicken von bis zu 40 μm entstehen. Diese weisen infolge der unvermeidlichen Inhomogenitäten solcher Schichten häufig eine bereits visuell
- 20 erkennbare ungleichmäßige EL-Emission auf.
Ein weiterer, auf die Grobkörnigkeit handelsüblicher EL-Pigmente zurückzuführender Nachteil entsprechend dicker Elektrolumineszenzanordnungen besteht darin, daß zur Realisierung der gewünschten Helligkeiten relativ hohe Versorgungsspannungen erforderlich sind. Diese können zu starken Belastungen
- 25 der verwendeten Bindemittel und somit zu einer Reduktion der Lebensdauer der EL-Anordnungen führen.

Außerdem kann es bei der Verwendung der dem Stand der Technik gemäßen groben EL-Pigmente trotz der eingestellten Schichtdicken von bis zu 40 μm

30 vorkommen, daß einzelne besonders große Leuchtstoffteilchen aus der Schicht herausragen. In solchen Fällen verringert sich die Spannungs- bzw. Durchschlagsfestigkeit der EL-Folien, woraus eine zusätzliche Abnahme der

Lebensdauer resultiert.

Eine deutliche Verringerung der mittleren Korngröße der EL-Phosphore bei gleichzeitiger Bewahrung oder Verbesserung der Helligkeits- und Lebensdauerwerte ist deshalb für viele auf der Anwendung von Siebdruckverfahren beruhende technische Applikationen äußerst wünschenswert.

Sollen, wie unlängst in der DE 19 708 543 vorgeschlagen, EL-Pigmente sogar mit Tiefdruck- oder Offsetdruckverfahren zu feinen graphischen Strukturen z.B. zu Sicherheitselementen im Wertdruckbereich verarbeitet werden, so ist die Verfügbarkeit feinkörniger EL-Phosphore als eine entscheidende Voraussetzung für die technische Realisierbarkeit einer solchen Anwendung anzusehen. Erfahrungsgemäß ist es in diesem Fall erforderlich, mittlere Pigmentkorngrößen von 2 bis 6 μm einzusetzen, um den technischen Gegebenheiten dieser Druckverfahren entsprechen zu können.

Verfahren zur Herstellung effizienter EL-Phosphore sind seit langem bekannt. Der dabei erreichte Stand wird beispielsweise im US-Patent 4,859,361 sowie in der WO 91/16722 beschrieben. Hiernach sind zur Herstellung von Cu- oder Cu und Mn-dotierten und mit den üblichen Koaktivatoren kodierten ZnS-Elektroluminophoren folgende Schritte erforderlich:

1. Schritt: Zubereitung einer Mischung aus ZnS, der gewünschten Menge eines EL-Aktivators (z.B. CuSO_4) und eines koaktivierenden, halogenidhaltigen Schmelzmittels (zumeist BaCl_2 , MgCl_2 , NaCl).

2. Schritt: Glühen dieses Gemisches bei Temperaturen zwischen 1000 und 1300 $^{\circ}\text{C}$.

3. Schritt: Abkühlen des gebrannten Materials auf Raumtemperatur und Waschen mit Wasser.

4. Schritt: Mechanische Beanspruchung des Materials durch Vermahlung.

5. Schritt: Erneutes Glühen des so behandelten Materials im Temperaturbereich zwischen 600 und 900 °C, ggf. nach vorheriger, erneuter Addition von ZnSO₄ und CuSO₄.

5

6. Schritt: Abkühlen auf Raumtemperatur, wobei ggf. nach einer bestimmten Abkühlzeit mit H₂O gequenchet wird.

7. Schritt: Optionales Waschen mit H₂O und/oder Mineralsäuren zur Entfernung löslicher Bestandteile und mit KCN-Lösung zur Entfernung von überschüssigem Cu₂S.

Eine besondere Bedeutung wird von der Erfindung dem 4. Präparationsschritt zugeschrieben. Durch die mechanische Beanspruchung des zuvor bei 1000 bis 1300 °C geglühten Materials soll ein Teil des unter diesen Bedingungen gebildeten hexagonalen ZnS-Elektrolumineszenzleuchtstoffes in die kubische Kristallform transformiert werden. Es wird behauptet, daß eine solche Transformation eine Verbesserung der Helligkeit der EL-Phosphore, vor allem aber eine Erhöhung der Lebensdauer bewirkt.

20

Bei der Anwendung des beschriebenen Verfahrens und von vergleichbaren Verfahrensvarianten werden zinksulfidische Elektroluminophore mit mittleren Korngrößen zwischen 20 und 40 µm erhalten, wobei einzelne Teilchen diesen Korngrößenbereich noch deutlich übertreffen können. Das ist vor allem auf die hohen Glühtemperaturen sowie auf die Verwendung von Schmelzmitteln mit stark mineralisierender Wirkung zurückzuführen. Elektroluminophore dieser Korngrößenklasse weisen die zuvor genannten Nachteile auf.

In der Druckschrift US 5,643,496 wird das Verfahren dahingehend modifiziert, daß durch Justierung der Temperatur des ersten Glühprozesses auf 1100 bis 1190 °C, vorzugsweise auf 1160 °C, zinksulfidische Elektroluminophore gewonnen werden können, die eine Korngröße von kleiner als 23 µm, vorzugsweise 21 µm aufweisen

und die bezüglich der erreichbaren Helligkeiten und Halbwerts-Lebenszeiten das Niveau von 25 μm großen ZnS-Elektrolumineszenzmaterialien erreichen sollen.

5 Eine derart geringfügige Reduzierung der mittleren Korngröße der Elektroluminophore führt selbst bei der Anwendung von Siebdruckverfahren kaum zu spürbaren Verbesserungen. Die prinzipiellen Nachteile derart grober EL-Phosphorteilchen bleiben weitestgehend erhalten.

10 Mittlere EL-Pigmentkorngrößen im Bereich von 10 μm sollen mit einem Verfahren nach US 5,635,111 erreichbar sein, wobei die in dieser Druckschrift beschriebene Lösung allerdings gravierende technologische Nachteile aufweist. Diese bestehen zum einen darin, daß in einer komplizierten Vakuumapparatur in Anwesenheit von äußerst aggressiven und toxischen Gasen (Halogenwasserstoffe, H_2S) geglüht wird, was entsprechende Gefahren beim Versagen der Apparatur mit sich bringt. Zum
15 anderen scheint das sehr aufwendige und kostenintensive Verfahren kaum zur Herstellung größerer Mengen EL-Leuchtstoff unter technischen Bedingungen geeignet zu sein. Der Erfindung liegt deshalb die Aufgabe zugrunde, ein neuartiges, kostengünstiges Verfahren zur Herstellung von feinkörnigen zinksulfidischen Elektroluminophoren zu schaffen, die sich mit unterschiedlichen Drucktechniken zu
20 effizient und langlebig elektrolumineszierenden Schichten hoher Qualität verarbeiten lassen.

Erfindungsgemäß wird die Aufgabe durch die technische Lehre des Anspruches 1 gelöst. Danach ist das erfindungsgemäße Verfahren durch folgende
25 Präparationsschritte und Maßnahmen gekennzeichnet:

1 Schritt: Herstellen von speziellen, feinkörnigen Zinksulfiden und Verwendung dieser Materialien als Ausgangsprodukt für die Synthese der erfindungsgemäßen feinkörnigen zinksulfidischen Elektroluminophore.

30

Die Herstellung derartiger Zinksulfid-Ausgangsmaterialien erfolgt durch Ausfällen von ZnS aus den Lösungen von Zinksalzen wie z. B. ZnSO_3 , $\text{Zn}(\text{NO}_3)_2$ und ZnCl_3 ,

vorzugsweise aus Zinksulfatlösungen, mit Hilfe von eingeleitetem H_2S -Gas oder aber infolge der Zugabe von H_2S generierenden Verbindungen bei Temperaturen von 20 bis 80°C und pH-Werten von 0.5 bis 3.0. Dabei wird die Zinkionen-Konzentration der vorgelegten Zinksalzlösungen auf Werte von 0.25 mol/l bis 2.0 mol/l eingestellt.

5

Als Ergebnis dieser Fällungsreaktion entstehen feinkörnige Zinksulfide mit sehr engen Korngrößenverteilungen, wobei die gewünschte mittlere Korngröße durch die Führung der Verfahrensparameter, wie z. B. der Zinkionen-Konzentration, der Einleitgeschwindigkeit von H_2S , der Rührgeschwindigkeit, der Temperatur und des pH-Wertes gesteuert werden kann.

10

Typischer Weise betragen die mittleren Korngrößen der erfindungsgemäß hergestellten und als Ausgangsmaterial für die Synthese der erfindungsgemäßen Elektroluminophore verwendeten Zinksulfide 2 bis 20 μm , vorzugsweise 2 bis 5 μm oder 5 bis 15 μm .

15

Die ist ein wesentlicher Vorteil gegenüber dem Stand der Technik, weil bereits in diesem Verfahrensschritt auf rein präparativem Wege, also ohne die Anwendung von aufwendigen Sieb- bzw. schädlichen Vermahlungsprozessen feinkörnige Zinksulfide erzeugt werden, deren Korngrößenverteilung dann durch die spezifische Ausgestaltung der weiteren Verfahrensschritte auf die der erfindungsgemäßen zinksulfidischen Elektroluminophore übertragen wird und über die Abfolge dieser Schritte im wesentlichen erhalten bleibt.

20

Ein weiterer Vorteil besteht darin, daß neben den Korngrößen auch die Oberflächeneigenschaften der ZnS-Fällprodukte über die konkrete Wahl der Fällungsbedingungen gesteuert werden können. Es werden kompakte ZnS-Kristallite mit einer sehr geringen Tendenz zur Ausbildung von Agglomeraten erhalten. Diese speziellen morphologischen Eigenschaften der erfindungsgemäß hergestellten ZnS-Ausgangsmaterialien wirken sich vorteilhaft auf die Kornstruktur und die Leistungsfähigkeit der resultierenden erfindungsgemäßen Elektroluminophore aus.

25

30

2. Schritt: Mischen der erfindungsgemäß hergestellten feinkörnigen ZnS-Ausgangsmaterialien mit den zur Leuchtstoffformierung benötigten Aktivator-Koaktivatorverbindungen.

5

Die zur Aktivierung der Zinksulfide erforderlichen Kupfer- und/oder Gold- bzw. Kupfer- und/oder Gold- und Manganverbindungen (z. B. CuSO_4 , $\text{HAuCl}_4 \cdot 4 \text{H}_2\text{O}$, MnSO_4) sowie ggf. zur Koaktivierung benötigte Aluminiumverbindungen (z. B. $\text{Al}(\text{NO}_3)_3$) können bereits während der Fällung des ZnS oder aber nach Beendigung der Fällung zu der gewaschenen ZnS-Suspension hinzugegeben werden. Dadurch werden eine für den Prozeß der Leuchtstoffformierung vorteilhafte homogene Verteilung der Aktivatoren und Koaktivatoren im Ansatzgemisch sowie eine enge Kontaktierung der Aktivator-, Koaktivator- und der ZnS-Partikel ermöglicht.

15 Es ist jedoch auch möglich, die Aktivator- und Koaktivatorverbindungen und das erfindungsgemäß hergestellte Zinksulfid trocken zu mischen. In diesem Fall besteht eine bevorzugte Verfahrensvariante darin, die Aktivator- und Koaktivatorverbindungen zunächst mit einem Teil des getrockneten ZnS zu homogenisieren und dieses Gemisch dann mit der zur Wahrung der angestrebten Leuchtstoffzusammensetzung erforderlichen Restmenge an ZnS zu vermischen.

20

Zu dieser Mischung werden auch die in folgenden näher beschriebenen Schmelzmittel hinzugegeben.

25 3. Schritt: Ein- bis zehnstündiges Glühen des Ansatzgemisches bei Temperaturen unterhalb von 1000°C , vorzugsweise im Temperaturbereich zwischen 800 und 1000°C an Luft oder in einer inerten Stickstoffatmosphäre oder in einer Atmosphäre bestehend aus einem Gemisch aus Stickstoff und 1 bis 10 % Wasserstoff in Gegenwart von aus den Verbindungsklassen der Fluoride, Bromide und Iodide

30

ausgewählten Schmelzmitteln mit nur schwach mineralisierender Wirkung.

Nach Beendigung des Glühprozesses wird das Glühgut auf Raumtemperatur abgekühlt, anschließend mit deionisiertem Wasser gewaschen und dann

gegebenenfalls filtriert und getrocknet.

Auf diese Weise wird tatsächlich sichergestellt, daß die mittlere Korngröße und die Korngrößenverteilung der zinksulfidischen Elektroluminophore nach Beendigung des
5 Glühprozesses und der Aufarbeitung des Glühgutes im wesentlichen mit der der erfindungsgemäß hergestellten und zur Leuchtstoffsynthese verwendeten ZnS-Ausgangsmaterialien übereinstimmt. Die erfindungsgemäßen feinkörnigen ZnS-Elektroluminophore, die nach diesem Verfahrensschritt erhalten werden, weisen typische mittlere Korngrößen zwischen 2 und 20 µm, vorzugsweise zwischen 2 und 5
10 µm oder 5 und 15 µm auf.

Wichtig gegenüber dem Stand der Technik ist es, daß der beschriebene Glühprozeß bei Temperaturen unter 1000 °C durchgeführt wird und daß auf die Anwesenheit von insbesondere chloridhaltigen, stark mineralisierend wirkenden Schmelzmitteln
15 vollkommen verzichtet wird. Die Verwendung von fluorid- und/oder bromid- und/oder iodidhaltigen Schmelzmittel befördern zwar die für den Prozeß der Leuchtstoffformierung erforderliche Rekonstruktion des ZnS-Gitters und den zielgerichteten Einbau der Aktivatoren; ihre Wirkmechanismen sind aber solcher Art, daß das Kornwachstum im beschriebenen Temperaturbereich wirkungsvoll begrenzt
20 werden kann.

Die erfindungsgemäß verwendeten Schmelzmittel können zugleich als Quelle für den Einbau der Koaktivatoren fungieren. Dazu erhalten sie gegebenenfalls neben den genannten Halogenidanionen bestimmte dreiwertige kationische Bestandteile (z.
25 B. Al^{3+} , Bi^{3+}).

Ein weiterer Vorteil des erfindungsgemäßen Verfahrens gegenüber dem Stand der Technik besteht darin, daß die synthetisierten Elektroluminophore wegen der auf maximal 1000° C begrenzten Glühtemperatur vollständig in der kubischen
30 Kristallmodifikation verbleiben. Wie später noch beschrieben wird, ergeben sich aus dieser Tatsache Vorteile in Bezug auf die erreichbaren Helligkeiten und Halbwert-Lebenszeiten der erfindungsgemäßen Elektroluminophore. Nach dem Stand der

Technik repräsentierenden Verfahren werden zunächst hexagonal kristallisierende ZnS-Elektroluminophore erhalten. Diese werden anschließend einer intensiven und oftmals schädlichen mechanischen Vermahlung unterzogen, um zumindest eine teilweise Rücktransformation in den kubischen Strukturtyp zu erreichen. Die damit im Zusammenhang stehenden Nachteile werden beim erfindungsgemäßen Verfahren von vornherein vermieden.

10 4. Schritt: Behandlung der nach dem Hauptglühprozeß erhaltenen pulverförmigen Elektroluminophore mittels organischer und anorganischer Säuren.

Die nach der Realisierung der Präparationsschritte 1 bis 4 gewonnenen feinkörnigen zinksulfidischen Phosphore zeichnen sich durch hohe Photo- und Kathodolumineszenzausbeuten aus. Diese Tatsache spricht für den effektiven Einbau der Aktivatoren und Koaktivatoren in das ZnS-Gitter sowie für die hohe
15 Wirksamkeit der unter diesen Anregungsbedingungen ablaufenden Lumineszenzvorgänge.

Es ist jedoch zu verzeichnen, daß die auf diese Art und Weise synthetisierten Phosphore noch keine optimalen Elektrolumineszenzeigenschaften aufweisen.

20 Die Effizienz der Elektrolumineszenz kann aber beträchtlich gesteigert werden, wenn die zinksulfidischen Leuchtstoffpulver im Anschluß an den Hauptglühprozeß einer Behandlung mit organischen oder anorganischen Säuren wie z. B. Salzsäure (HCl), Schwefelsäure (H₂SO₄), Essigsäure oder Zitronensäure unterzogen werden.

25 Dazu werden die erfindungsgemäß erhaltenen zinksulfidischen Phosphore in bestimmten Mengen der Lösungen dieser Säuren bei Temperaturen zwischen 20 und 60° C, vorzugsweise bei Raumtemperatur unter Rühren suspendiert, wobei die Verweilzeit der Leuchtstoffteilchen in dem jeweiligen Säurebad in Abhängigkeit von
30 der Art und der Konzentration der ausgewählten Säure sowie von der gewählten Temperatur einen Bereich von 10 Minuten bis zu 10 Stunden umfassen kann. Anschließend werden die pulverförmigen ZnS-Elektroluminophore abfiltriert, mit

deionisiertem Wasser bis zur pH-Neutralität gewaschen und gegebenenfalls bei Temperaturen von 100 bis 120 °C getrocknet.

Wie elektronenmikroskopische Untersuchungen zeigen, weisen die
5 erfindungsgemäßen feinstkörnigen Elektroluminophore nach dieser
Säurebehandlung eine deutlich veränderte Morphologie der Kristallite auf. Diese ist
durch eine hohe Rauigkeit der Kristallitoberflächen sowie durch die Ausbildung von
Rillen, Ecken, Kanten und anderen Strukturdefekten gekennzeichnet. Offenbar ist
eine solche Modifizierung des Habitus der dotierten ZnS-Kristallite eine wichtige
10 Voraussetzung für die nach der Säurebehandlung registrierte beträchtliche
Steigerung der Elektrolumineszenzausbeuten der zinksulfidischen Luminophore.

Ein vorteilhafter Nebeneffekt der beschriebenen Säurebehandlung besteht in der
weiteren Reduzierung der mittleren Korngrößen der Leuchtstoffteilchen sowie in der
15 weiteren Verengung der Korngrößenverteilungen. Das Ausmaß dieses Effektes kann
über die Bedingungen der Säurebehandlung gesteuert werden. Die
Säurebehandlung befördert zudem die Deagglomerierung der Leuchtstoffteilchen,
wodurch zusätzliche Vorteile bei der Anwendung der erfindungsgemäßen
Leuchtstoffe in elektrolumineszierenden Schichten (Dispergierverhalten,
20 Schichthomogenität) resultieren.

5. Schritt: Nachdotieren der erfindungsgemäß synthetisierten feinstkörnigen
Elektroluminophore mit bestimmten Mengen von Aktivator-und/oder Koakti-
vatorionen.

25 Auch bei dem erfindungsgemäßen Verfahren gelingt eine weitere Erhöhung der EL-
Effizienz durch die übliche abermalige Addition bestimmter Mengen von
Aktivatorverbindungen, insbesondere von CuSO₄ und/oder von
Koaktivatorverbindungen, insbesondere von solchen, die Al³⁺-Ionen enthalten und
30 erneutes Glühen der resultierenden Feststoffgemische bei Temperaturen zwischen
300 und 800 °C. Auf diese Weise wird eine Feinjustierung der Aktivator-und/oder

Koaktivatorkonzentrationen sowie der Verteilung der aktiven Lumineszenzzentren in der ZnS-Matrix erreicht.

5 Nach einer Glühzeit von vorzugsweise 30 Minuten bis 10 Stunden wird das Glühgut auf Raumtemperatur abgekühlt und anschließend zur Entfernung von nicht in das ZnS-Gitter eingebauten und oberflächlich ausgeschiedenen Aktivator-und/oder Koaktivatorverbindungen (z.B. Cu_2S) mit H_2O , Mineralsäuren (z. B. HNO_3) oder mit KCN-Lösung gewaschen.

10 6. Schritt: Tempern der nach dem 5. Präparationsschritt erhaltenen sinksulfidischen Elektroluminophore für 30 Minuten bis 5 Stunden bei Temperaturen zwischen 200 und 500 °C.

15 Dieser, das erfindungsgemäße Verfahren abschließende Präparationsschritt dient der endgültigen Manifestierung der für die Leistungsfähigkeit der erfindungsgemäßen feinstkörnigen zinksulfidischen Elektroluminophore vorteilhaften Leuchtstoffkomposition.

20 Das Wesen der Erfindung liegt also in der Kombination der beschriebenen Verfahrensschritte, insbesondere in der Abfolge der erstgenannten 4 Schritte.

25 Dabei wird bereits im 1. Schritt ein feinkörniges kubisches Zinksulfid erzeugt, das als Ausgangsmaterial für die Synthese der erfindungsgemäßen Elektroluminophore verwendet wird und dessen mittlere Korngröße, Korngrößenverteilung und Kristallstruktur durch die Begrenzung der Glühtemperatur auf maximal 1000° C und den Verzicht auf die Verwendung von Schmelzmitteln mit stark mineralisierender Wirkung im Schritt 3 des erfindungsgemäßen Verfahren im wesentlichen erhalten bleibt. Gleichzeitig sichert die gemäß Schritt 4 erfolgende Behandlung der nach dem Glühprozeß erhaltenen Leuchtstoffpulver mit anorganischen oder organischen
30 Säuren zusammen mit den Verfahrensschritten 5 und 6, daß die erfindungsgemäß synthetisierten Elektroluminophore trotz der niedrigen Korngrößen alle für die

Realisierung einer hohen Leistungsfähigkeit erforderlichen kompositorischen und Strukturmerkmale aufweisen.

5 Durch die Abfolge der oben genannten 4 Verfahrensschritte ist es nun erstmals möglich, auf rein präparativem Wege und auf kostengünstige Art und Weise leistungsfähige, feinkörnige Elektroluminophore mit Korngrößen von 2 bis 20 μm zu erhalten, ohne die Korngröße nachträglich durch Vermahlungsprozesse und Aussieben korrigieren zu müssen, was mit schwerwiegenden Nachteilen verbunden wäre.

10

Für Siebdruckanwendungen werden erfindungsgemäße zinksulfidische Elektroluminophore mit mittleren Korngrößen von 5 bis 20 μm verwendet. Elektroluminophore dieser Größenordnung lassen sich in vorteilhafter Weise zu leistungsfähigen EL-Lampen mit deutlich verbesserter Schichtstruktur verarbeiten.

15

Erfindungsgemäße feinkörnige Elektroluminophore mit mittleren Korngrößen zwischen 2 und 5 μm sind dagegen besonders für die Anwendung im Tief- bzw. Offsetdruckbereich geeignet. Mit ihrer Hilfe lassen sich feine elektrolumineszierende graphische Strukturen z. B. als Sicherheitsmerkmale in Wertdrucken realisieren.

20

In jedem Fall zeichnen sich die erfindungsgemäßen Luminophore durch eine an den jeweiligen Anwendungszweck angepaßte und in Bezug auf die eingestellte Korngröße optimale Helligkeits-Lebensdauer-Relation aus. Mehr noch, wie durchgeführte Untersuchungen zeigen, lassen sich unter Verwendung von
25 erfindungsgemäß hergestellten Elektroluminophoren mit mittleren Korngrößen von 6 μm EL-Elemente konstruieren, die unter identischen Betriebsbedingungen Helligkeiten und Halbwert-Lebenszeiten aufweisen, die mit denen von aus handelsüblichen grobkörnigen EL-Pigmenten mit Korngrößen von 20 bis 40 μm gefertigten EL-Folien vergleichbar sind.

30

Wie bereits erwähnt, ist dabei die überraschend hohe Lebensdauer der erfindungsgemäß gefertigten Elektroluminophore, insbesondere derjenigen EL-

Pigmente, die nach der Erfindung mittlere Korngrößen von 2 bis 5 μm aufweisen mit großer Wahrscheinlichkeit auf ihre von den handelsüblichen EL-Pigmenten abweichende kubischen Kristallstruktur zurückzuführen.

- 5 Diese wird nach dem Stand der Technik als vorteilhaft für die Erzielung hoher Helligkeiten und Stabilitäten angesehen.

Zur weiteren Verbesserung der Stabilität können die einzelnen Kristallite der erfindungsgemäßen Elektroluminophore dem Stand der Technik entsprechend auch
10 mit geeigneten Schutzschichten versehen werden. Zum Aufbringen solcher Schutzschichten sind zahlreiche Methoden und Materialien bekannt.

Weitere Einzelheiten und Vorteile der Erfindung werden nachfolgend anhand von Ausführungsbeispielen und Zeichnungen erläutert.

15

Beispiel 1

in einem Reaktionsgefäß werden 10 l einer 1.4 molaren ZnSO_4 -Lösung vorgelegt. Anschließend wird der pH-Wert dieser Lösung unter Zugabe von Schwefelsäure
20 (H_2SO_4) auf 1.0 eingestellt.

Das Ausfällen des feinkörnigen Zinksulfides erfolgt durch Einleiten von H_2S -Gas in die vorgelegte Lösung unter Rühren (Rührgeschwindigkeit 700 U/min). Dabei beträgt der Volumenstrom des H_2S -Gases 36 l/h, es wird bei einer Reaktionstemperatur von
25 60°C gearbeitet.

Nach einer Reaktionszeit von etwa 500 min wird der H_2S -Strom abgestellt. Noch im Reaktionsgefäß verbliebenes H_2S wird abgesaugt; die erhaltenen ZsS-Suspension wird dekantiert, mehrfach mit deionisiertem Wasser gewaschen und schließlich
30 abfiltriert. Anschließend wird das gewonnene feinkörnige ZnS-Pulver bei einer Temperatur von 120°C im Trockenschrank getrocknet.

Die Kurve 1 der Abbildung 1 zeigt die mit der Hilfe eines Coulter-Counter-Korngrößenmeßgerätes ermittelte Korngrößenverteilung des so hergestellten feinkörnigen Zinksulfides. Auffallend ist die sehr schmale Verteilung der ZnS-Korngrößen (als ein Maß für die Breite der Verteilung kann der sogenannte QD-Wert angesehen werden, der sich nach der Formel $QD = (d_{75} - d_{25}) / (d_{75} + d_{25})$ errechnet, dieser Wert beträgt im vorliegenden Fall $QD = 0.134$); für die mittlere Korngröße des nach dem hier beschriebenen Verfahren hergestellten ZnS-Materials wurde ein d_{50} -Wert von $4.7 \mu m$ bestimmt.

10 Im nächsten Schritt wird eine bestimmte Menge des gewonnenen Zinksulfides in eine Kupfersulfatlösung eingerührt. Nach dem Einengen und Trocknen dieser Suspension bei etwa $120^\circ C$ wird das nunmehr als Feststoffgemisch vorliegende Material noch einmal trocken homogenisiert und anschließend über eine $35 \mu m$ -Gaze abgesiebt. Die Berechnung der eingewogenen ZnS- und $CuSO_4$ -Mengen erfolgt dabei so, daß der auf diese Weise erzeugte zinksulfidische Kupfer- „Aktivator“
15 einen Kupfer-Gehalt von 1.5 % aufweist.

Ein vergleichbares Verfahren wird auch bei der Herstellung eines entsprechenden BiI_3 -„Aktivators“ angewendet. In dem hier beschriebenen Beispiel beträgt der BiI_3 -
20 Gehalt des ZnS- BiI_3 -Gemisches 8.5 %.

Die Ansatzbereitung erfolgt anschließend durch das intensive Mischen von 1.65 kg des feinkörnigen Zinksulfides, 81.5 g des Kupfer-„Aktivators“, 7.5 g des ZnS- BiI_3 -Gemisches sowie von 5.2 g Aluminiumfluorid (AlF_3). Dieses Gemisch wird in
25 bedeckte Quarzglühschalen gegeben und 2 Stunden bei einer Temperatur von $980^\circ C$ in N_2/H_2 -Atmosphäre mit einem Wasserstoffteil von 1.5 % geglüht.

Nach Beendigung des Glühprozesses wird das Glühgut auf Raumtemperatur abgekühlt und mehrfach mit deionisiertem Wasser gewaschen.

30 Im Anschluß daran erfolgt die Säurebehandlung des erhaltenen Materials. Dazu wird das gewaschene Glühgut in ein Säurebad gegeben und es werden bezogen auf 1 kg

Glühgut unter Rühren 2 l H₂O und 500 ml einer 37%igen Salzsäure addiert. Nach einer Verweilzeit von einer Stunde wird dekantiert und bis zur pH-Neutralität mit deionisiertem Wasser gewaschen.

- 5 Die erneute Zugabe von Kupfersulfat zu dieser wässrigen Suspension dient dem Nachdotieren des Leuchtstoffmaterials. Die dabei eingesetzten CuSO₄-Menge wird nach der Relation 2 g Cu pro 1 kg Leuchtstoff berechnet.

- 10 Nach dem Eindampfen und Trocknen der Suspension wird das Trockengut in offenen Quarztiegeln 2 Stunden bei 600° C an Luft geglüht. Dem schließen sich eine Säurewäsche mit 10%iger HNO₃ sowie das mehrmalige Waschen mit H₂O bis zur pH-Neutralität an. Danach wird dekantiert, filtriert und getrocknet.

- 15 In einem abschließenden Verfahrensschritt wird das erhaltene Material noch einmal in offenen Quarztiegeln 2 Stunden bei 300° C an Luft getempert sowie nach dem Abkühlen durch Sieben homogenisiert.

- 20 Im Ergebnis dieser Präparationsschritte wird ein grün elektrolumineszierender ZnS-Cu-Leuchtstoff erhalten, der sich durch eine hohe Helligkeit und Halbwert-Lebenszeit auszeichnet. Die mittlere Korngröße des pulverförmigen Elektroluminophors beträgt 5.2 µm (QD = 0.265). Wie der Abbildung 1 (Kurve 2) zu entnehmen ist, liegt die mittlere Korngröße des nach dem Ausführungsbeispiel hergestellten EL-Pigmentes nur wesentlich über der des verwendeten ZnS-Ausgangsmaterials.

25

Beispiel 2

- Wie im Beispiel 1 erfolgt die Fällung des Zinksulfides nach Einleitung von H₂S-Gas in eine ZnSO₄-Lösung, wobei allerdings veränderte Reaktionsparameter eingestellt werden. Es wird von einer 0.25 molaren ZnSO₄-Lösung ausgegangen, der pH-Wert
30 wird auf 1.6 fixiert, der H₂S-Volumenstrom beträgt 60 l/h und die Reaktionstemperatur 40° C.

Das nach Beendigung der Fällungsreaktion in der Suspension vorliegende Zinksulfid weist eine mittlere Korngröße von $17.0\ \mu\text{m}$ ($QD = 0.174$, vgl. Abb. 2, Kurve 1) auf.

Die erhaltene ZnS-Suspension wird mehrfach mit deionisiertem Wasser gewaschen und dekantiert; anschließend erfolgt die Zugabe einer solchen Menge Kupfersulfat, daß die Kupferkonzentration des ZnS-Materials nach der Aktivierung 200 ppm beträgt. Die kupferaktivierte ZnS-Suspension wird in Trockenschalen überführt und bei 120°C getrocknet.

Zur Bereitung der Ansatzmischung für den Glühprozeß werden 1.75 kg des aktivierten Zinksulfides, 0.5 g BiI_3 und 2.5 AlF_3 intensiv vermischt. Das Glühen erfolgt in bedeckten Quarzglühschalen bei 990°C an Luft. Die Glühzeit beträgt 5 Stunden.

Nach dem Abkühlen des Glühgutes auf Raumtemperatur und dem Waschen mit dionisiertem Wasser wird eine 5 stündige Säurebehandlung mit 20%iger Zitronensäure durchgeführt. Anschließend wird dekantiert und mit H_2O bis zur pH-Neutralität gewaschen.

Das Nachdotieren des Leuchtstoffmaterials erfolgt wiederum durch Addition von Kupfersulfat (502.5 mg pro 1 kg Leuchtstoff) zu der wässrigen ZnS:Cu-Suspension.

Nach dem Eindampfen und Trocknen der Suspension wird das Trockengut in offenen Quarztiegeln 3 Stunden bei 700°C an Luft geglüht. Anschließend wird mit 10%iger HNO_3 behandelt, mehrmals mit H_2O (bis zur pH-Neutralität) gewaschen, dekantiert, filtriert und getrocknet.

Die abschließende Temperierung des zinksulfidischen Elektroluminophors erfolgt in offenen Quarztiegeln 1 Stunde bei 500°C an Luft, danach wird abgekühlt und gesiebt.

Der resultierende ZnS:Cu-Leuchtstoff weist eine intensive blaue Elektrolumineszenz, sowie eine hohe Halbwert-Lebzeit auf. Wie die Kurve 2 in der Abbildung 2 zeigt, liegt

der die mittlere Korngröße charakterisierende d_{50} -Wert der Korngrößenverteilung des beispielhaften erfindungsgemäßen Elektroluminophors liegt bei $14.5\mu\text{m}$ ($QD = 0.156$) und damit etwas unterhalb des für das entsprechende ZnS-Ausgangsmaterial ermittelten Wertes.

Patentansprüche

- 5 1. Verfahren zur Herstellung zinksulfidischer Elektroluminophore mit folgenden Verfahrensschritten:
- 10 1. Herstellung eines feinkörnigen Zinksulfides durch Ausfällen von Zinksulfid aus den Lösungen geeigneter Zinksalze mit H_2S .
2. Mischen des erhaltenen feinkörnigen Zinksulfides mit den zur Leuchtstoffsynthese benötigten Aktivator- und Koaktivatorverbindungen.
- 15 3. Glühen der erhaltenen Mischungen im Temperaturbereich von 800 bis maximal $1000^{\circ}C$ in Gegenwart von aus den Verbindungsklassen der Fluoride und/oder Bromide und/oder Iodide ausgewählten Schmelzmitteln mit nur schwach mineralisierender Wirkung.
- 20 4. Behandlung der nach Schritt 3 erhaltenen pulverförmigen Elektroluminophore^m mittels organischer und/oder anorganischer Säuren in einem Säurebad unter Rühren sowie Waschen, Neutralisieren sowie gegebenenfalls Abfiltrieren und Trocknen der zinksulfidischen Elektroluminophore.
- 25 2. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß das Ausfällen des feinkörnigen Zinksulfides durch Einleiten von H_2S in Zinksalzlösungen wie z. B. $ZnSO_4$, $Zn(NO_3)_2$ und $ZnCl_2$, vorzugsweise durch Einleiten von H_2S in Zinksulfatlösungen mit Zinkionen-Konzentrationen von 0.25 mol/l bis 2.0 mol/l bei Temperaturen zwischen 20 und 80° C und pH-Werten von 0.5 bis 3.0 erfolgt.
- 30 3. Verfahren nach Anspruch 1 und 2, dadurch gekennzeichnet, daß die im Verfahrensschritt 2 benötigten Aktivator- und Koaktivatorverbindungen bereits während der im ersten Schritt erfolgenden Fällung des feinkörnigen Zinksulfides

bzw. unmittelbar nach Beendigung der Fällung zu der gewaschenen ZnS-Suspension hinzugegeben werden.

4. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die benötigten
5 Aktivator- und Koaktivatorverbindungen im Verfahrensschritt 2 in trockener Form
zunächst mit einem Teil des nach dem ersten Verfahrensschritt erhaltenen,
gewaschenen und getrockneten feinkörnigen Zinksulfides vermischt werden und
dieses Gemisch dann mit der zur Wahrung der angestrebten
Leuchtstoffzusammensetzung benötigten Restmenge an feinkörnigem ZnS
10 vereinigt wird.
5. Verfahren nach Anspruch 3 und 4, dadurch gekennzeichnet, daß es sich bei den
zugegebenen Aktivator- und Koaktivatorverbindungen um Kupfersulfat und/oder
Tetrachlorogoldsäure bzw. das entsprechende Natriumsalz und/oder
15 Mangansulfat und/oder Aluminiumnitrat handelt.
6. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß dem Ansatzgemisch
für das Glühen nach Verfahrensschritt 3 kein stark mineralisierend wirkendes
Schmelzmittel, insbesondere kein chloridhaltiges Schmelzmittel zugesetzt wird.
20
7. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß dem Ansatzgemisch
für das Glühen nach Verfahrensschritt 3 ein nur schwach mineralisierend
wirkendes Schmelzmittel ausgewählt aus den Verbindungsklassen der Fluoride
und/oder Bromide und/oder Iodide zugesetzt wird, das neben den
25 Halogenidanionen als Koaktivatoren wirkende kationische Bestandteile, z. B. Al^{3+} -
Ionen enthält.
8. Verfahren nach Anspruch 6 und 7, dadurch gekennzeichnet, daß das Glühen im
3. Schritt an Luft oder in einer inerten Stickstoffatmosphäre oder in einer
30 Atmosphäre bestehend aus einem Gasgemisch aus Stickstoff und 1 bis 10 %
Wasserstoff erfolgt.

9. Verfahren nach Anspruch 8, dadurch gekennzeichnet, daß das erhaltene Glühgut nach Beendigung des Glühprozesses im Schritt 3 auf Raumtemperatur abgekühlt, mit deionisiertem Wasser gewaschen und anschließend gegebenenfalls filtriert und getrocknet wird.
- 5
10. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die Säurebehandlung im 4. Verfahrensschritt in einem Säurebad mit organischen Säuren wie z. B. Essigsäure oder Zitronensäure oder aber mit anorganischen Mineralsäuren wie z. B. Salzsäure, Salpetersäure oder Schwefelsäure bei Verweilzeiten von 10
- 10 Minuten bis 10 Stunden bei Temperaturen zwischen 20 und 60° C erfolgt.
11. Verfahren nach Anspruch 10, dadurch gekennzeichnet, daß die Säurebehandlung im 4. Verfahrensschritt mit einer etwa 37%igen HCl-Lösung für 2 bis 6 Stunden unter Rühren bei Raumtemperatur stattfindet.
- 15
12. Verfahren nach Anspruch 10, dadurch gekennzeichnet, daß die Säurebehandlung im 4. Schritt mit einer 10 bis 20%igen Zitronensäurelösung für 4 bis 8 Stunden unter Rühren bei 60° C erfolgt.
- 20
13. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 - 12, dadurch gekennzeichnet, daß nach dem Waschen, Neutralisieren und nach dem gegebenenfalls durchgeführten Abfiltrieren und Trocknen der nach Schritt 4 erhaltenen Elektroluminophore in einem 5. Verfahrensschritt eine Nachdotierung mit bestimmten Mengen der Aktivator- und Koaktivatorverbindungen erfolgt.
- 25
14. Verfahren nach Anspruch 13, dadurch gekennzeichnet, daß die Nachdotierung mit Kupfer- und/oder Gold- und/oder Mangan- und/oder Aluminiumverbindungen erfolgt.
- 30
15. Verfahren nach Anspruch 13 und 14, dadurch gekennzeichnet, daß es sich bei den zur Nachdotierung verwendeten Verbindungen vorzugsweise um Kupfersulfat

und/oder Tetrachlorogoldsäure bzw. das entsprechende Natriumsalz und/oder Mangansulfat und/oder Aluminiumnitrat handelt.

- 5 16. Verfahren nach einem der Ansprüche 13 - 15, dadurch gekennzeichnet, daß das Nachdotieren durch 30 minütiges bis zehnstündiges Glühen in einem Temperaturbereich zwischen 300° C und 800° C erfolgt.
- 10 17. Verfahren nach einem der Ansprüche 13 - 16, dadurch gekennzeichnet, daß das Nachdotieren an der Luft oder in einer inerten Stickstoffatmosphäre oder in einer Atmosphäre bestehend aus einem Gemisch aus Stickstoff und 1 bis 10 % Wasserstoff erfolgt.
- 15 18. Verfahren nach einem der Ansprüche 13 - 17, dadurch gekennzeichnet, daß das Glühgut nach dem Abkühlen auf Raumtemperatur zur Beseitigung von gegebenenfalls an der Oberfläche der zinksulfidischen Elektroluminophore ausgeschiedenen Aktivator- und/oder Koaktivatormaterialien mit Mineralsäuren wie z. B. Salpetersäuren und/oder mit KCN-Lösung gewaschen wird.
- 20 19. Verfahren nach einem der Ansprüche 13 - 18, dadurch gekennzeichnet, daß die zinksulfidischen Elektroluminophore nach der im Anschluß an das Nachdotieren stattfindenden Behandlung mit Mineralsäuren oder KCN-Lösung mit deionisiertem Wasser bis zur pH-Neutralität gewaschen und anschließend abfiltriert und getrocknet wird.
- 25 20. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 - 19, dadurch gekennzeichnet, daß in einem 6. Verfahrensschritt eine Temperung der Elektroluminophore bei einer Temperatur im Bereich zwischen 200° und 500° C stattfindet, wobei die Zeitdauer der Temperung 30 Minuten bis 5 Stunden beträgt.
- 30 21. Verfahren nach Anspruch 20, dadurch gekennzeichnet, daß die Temperung an Luft oder in einer inerten Stickstoffatmosphäre oder in einer Atmosphäre bestehend aus einem Gemisch aus Stickstoff und 1 bis 10 % Wasserstoff erfolgt.

22. Zinksulfidischer Elektroluminophor mit kubischer Kristallstruktur und mit charakteristischer Gefügestruktur, dadurch gekennzeichnet, daß die Leuchtstoffteilchen typische mittlere Korngrößen von 2 bis 5 µm aufweisen.
- 5
23. Zinksulfidischer Elektroluminophor mit kubischer Kristallstruktur und mit charakteristischer Gefügestruktur, dadurch gekennzeichnet, daß die Leuchtstoffteilchen typische mittlere Korngröße von 5 bis 15 µm aufweisen.
- 10
24. Zinksulfidischer Elektroluminophor nach Anspruch 22 oder 23, dadurch gekennzeichnet, daß die Leuchtstoffteilchen zur weiteren Erhöhung der Lebensdauer mit dünnen organisch und/oder mit kristallinen oder amorphen anorganischen Schutzschichten ummantelt sind.
- 15
25. Zinksulfidischer Elektroluminophor nach Anspruch 24, dadurch gekennzeichnet, daß die Schutzschicht aus einem inneren Metalloxid-Film und aus einem äußeren Siliziumnitrat-Film besteht.
- 20
26. Zinksulfidischer Elektroluminophor nach einem oder mehreren der Ansprüche 22 - 25, dadurch gekennzeichnet, daß die Leuchtstoffteilchen in einer Siebdruckfarbe dispergierbar sind und vorzugsweise in engmaschigen Sieben (120 Maschen/inch) verdruckbar sind.
- 25
27. Zinksulfidischer Elektroluminophor nach einem oder mehreren der Ansprüche 22 - 25, dadurch gekennzeichnet, daß die Leuchtstoffteilchen in einer Rastertiefdruckfarbe oder Flexodruckfarbe oder Offsetdruckfarbe oder Lettersetdruckfarbe oder Stichtiefdruckfarbe dispergierbar und verdruckbar sind.
- 30
28. Zinksulfidischer Elektroluminophor nach einem oder mehreren der Ansprüche 22 - 25, dadurch gekennzeichnet, daß die Leuchtstoffteilchen auf Thermotransfer-Folien aufgetragen werden und mittels Transferdruck auf druckfähige Untergründe applizierbar sind.

29. Zinksulfidischer Elektroluminophor nach einem oder mehreren der Ansprüche 22 - 25, dadurch gekennzeichnet, daß die Leichtstoffteilchen in thermoplastische Granulat-Matrixen eingebettet und mittels Extrusion/Coextrusion und/oder Dünnfolien-Gießen zu Folien verarbeitet werden.

5

30. Verwendung eines zinksulfidischer Elektroluminophors mit einer mittleren Korngrößen von 5 bis 20 μm für den Siebdruck.

10 31. Verwendung eines zinksulfidischer Elektroluminophors mit mittleren Korngrößen zwischen 2 und 5 μm für die Anwendung im Tief- bzw. Offsetdruckbereich.

Zusammenfassung

Verfahren zur Herstellung eines feinkörnigen EL-Phosphors mit folgenden Verfahrensschritten:

- 5 1. Herstellung eines feinkörnigen Zinksulfids durch Ausfällen von Zinksulfid aus den Lösungen geeigneter Zinksulfidsalze mit H_2S .
2. Mischen der erhaltenen ZnS -Kristallite mit den zur Leuchtstoffformierung benötigten Aktivatoren und Coaktivatoren.
3. Glühen der erhaltenen Mischung bei Temperaturen unter $1000^\circ C$ in Gegenwart
10 von Schmelzmitteln unter Einsatz von fluoridischen und/oder bromidischen und/oder jodidischen Schmelzmitteln.
4. Behandlung der nach Schritt 3 erhaltenen pulverförmigen Elektroluminophore mittels organischen und/oder anorganischen Säuren in einem Säurebad unter Rühren.
- 15 5. Waschen, Neutralisieren und Trocknen der erhaltenen pulverförmigen Elektroluminophore.

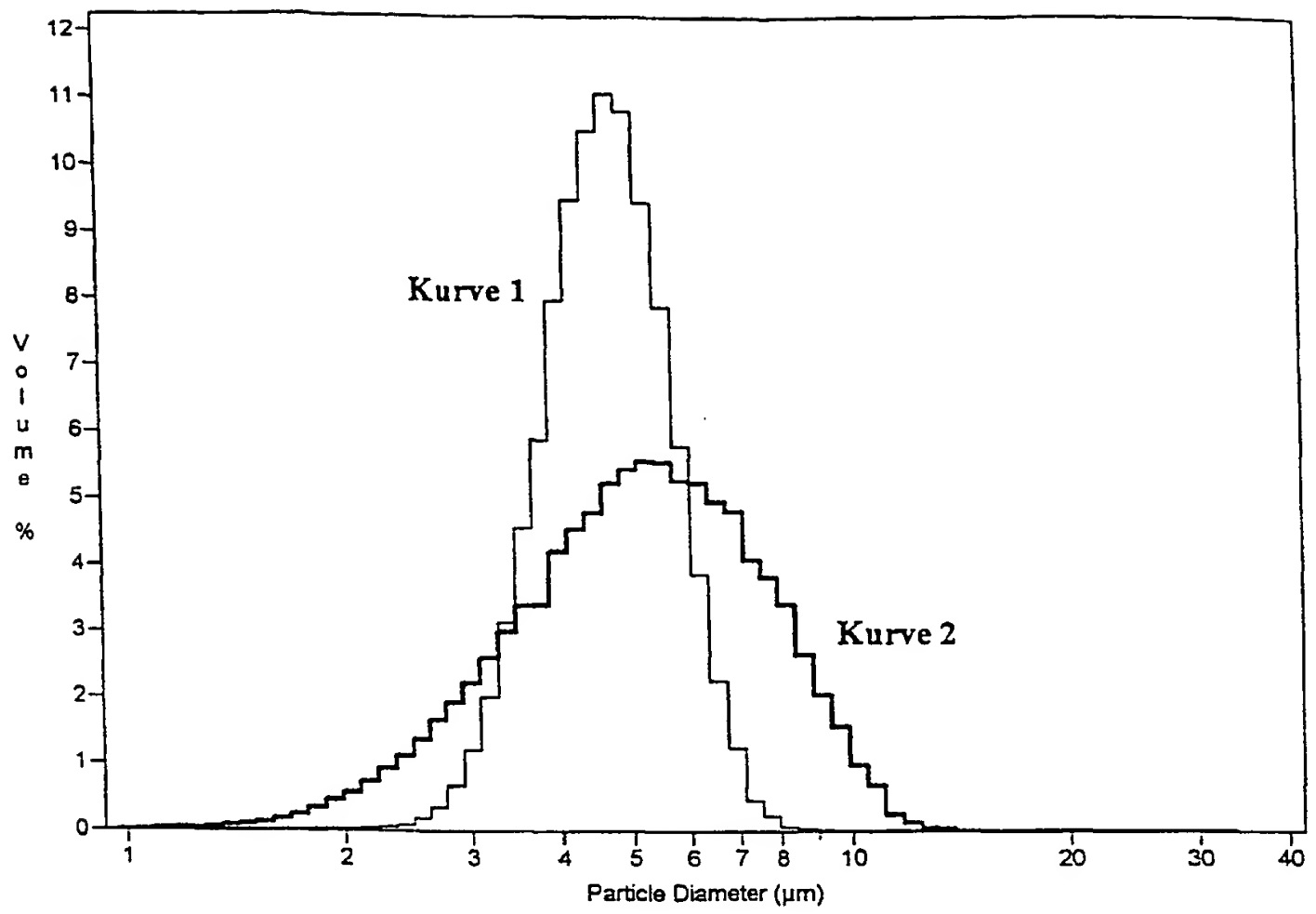


Abbildung 1

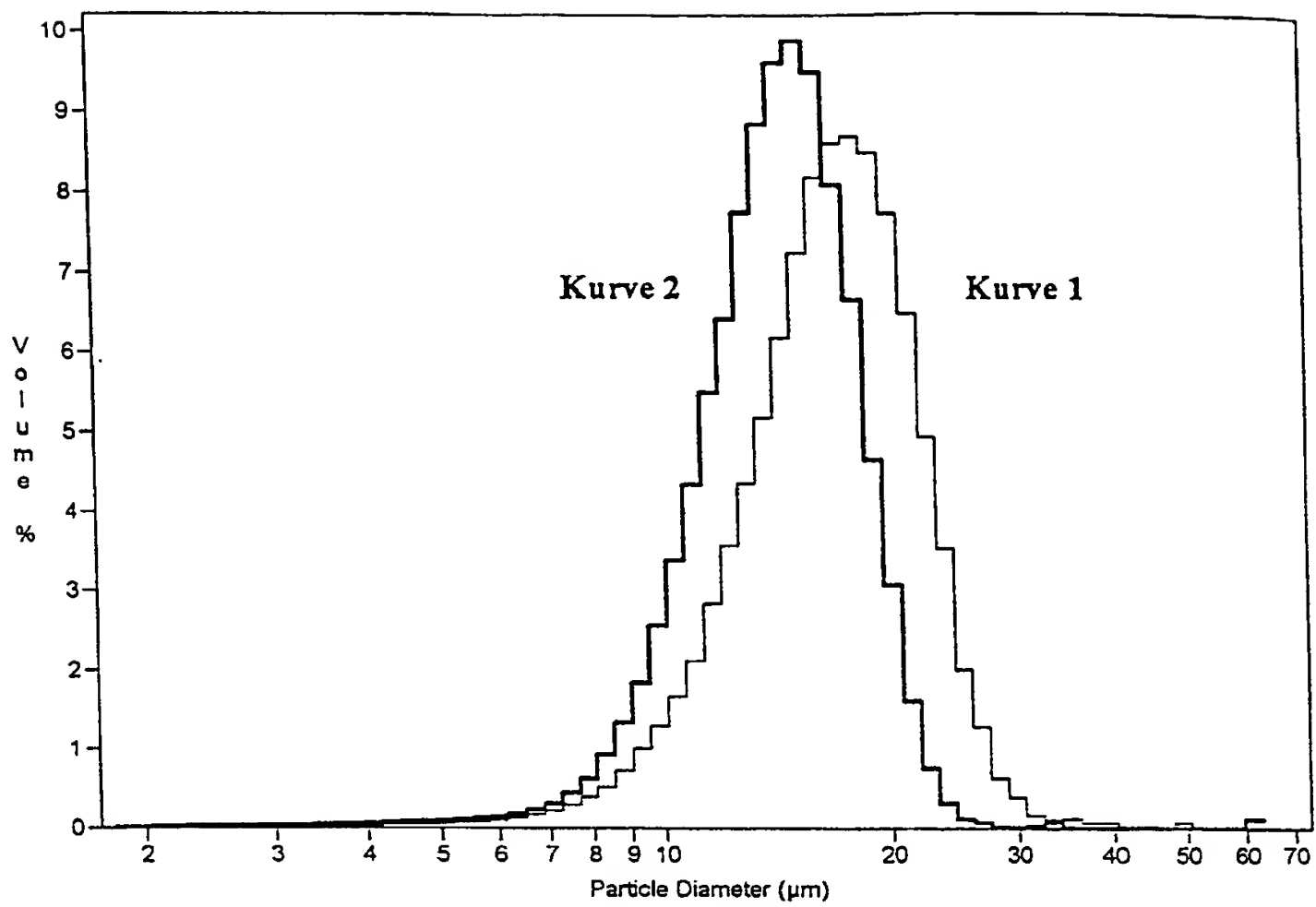


Abbildung 2

o

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record.

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

☒ **BLACK BORDERS**

☐ **IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES**

☐ **FADED TEXT OR DRAWING**

☐ **BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING**

☐ **SKEWED/SLANTED IMAGES**

☐ **COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS**

☐ **GRAY SCALE DOCUMENTS**

☐ **LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT**

☐ **REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY**

☐ **OTHER:** _____

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.